## (19)日本国特許庁 (JP)

(51) Int.Cl.6

C 0 7 C 47/02

B 0 1 J 31/22

## (12) 特 許 公 報 (B2)

 $\mathbf{F}$  I

C 0 7 C 47/02

B 0 1 J 31/22

## (11)特許番号

# 第2859955号

(45)発行日 平成11年(1999) 2月24日

識別記号

(24)登録日 平成10年(1998)12月4日

Х

| C 0 7 C 45/50 |                  | C 0 7 C 45/ | 50                     |
|---------------|------------------|-------------|------------------------|
| 47/19         |                  | 47/         | 19                     |
| 47/198        |                  | 47/         | 198                    |
|               |                  |             | 請求項の数14(全 13 頁) 最終頁に続く |
| (21)出願番号      | 特願平2-501600      | (73)特許権者    | 99999999               |
|               |                  |             | イーストマン ケミカル カンパニー      |
| (86) (22)出願日  | 平成1年(1989)12月20日 |             | アメリカ合衆国,テネシー 37660,キ   |
|               |                  |             | ングスポート,ノース イーストマン      |
| (65)公表番号      | 特表平4-502463      |             | ロード 100                |
| (43)公表日       | 平成4年(1992)5月7日   | (72)発明者     | デボン, トーマス ジェームズ        |
| (86)国際出願番号    | PCT/US89/05722   |             | アメリカ合衆国,テキサス 75601,ロ   |
| (87)国際公開番号    | WO90/06810       |             | ングビュー,カティ ドライブ 109     |
| (87)国際公開日     | 平成2年(1990)6月28日  | (72)発明者     | フィリップス,ジェラルド ウェイン      |
| 審查請求日         | 平成8年(1996)12月19日 |             | アメリカ合衆国,テキサス 75601,ロ   |
| (31)優先権主張番号   | 288, 596         |             | ングビュー, ノース イーストマン ロ    |
| (32)優先日       | 1988年12月22日      |             | ード 1519                |
| (33)優先権主張国    | 米国 (US)          | (74)代理人     | 弁理士 石田 敬 (外2名)         |
|               |                  | 審査官         | 鈴木 恵理子                 |
|               |                  |             |                        |
|               |                  |             | 最終頁に続く                 |

#### (54) 【発明の名称】 オレフィンの低圧ロジウム接触ヒドロホルミル化

#### (57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】不飽和化合物をヒドロホルミル化してアルデヒドを製造する方法において、該不飽和化合物が、 $C_2 \sim C_{20}$ のモノオレフィン類、

非共役ポリオレフィン類及び

それらの置換誘導体(但し、該置換誘導体は、 -OH、

-OR"; (式中、R"は、 $C_1 \sim C_{20}$ のアルキル、アリール、アルカリール、アラルキル又はアシル基である)

(式中、Rは、 $C_1 \sim C_{20}$ のアルキル、アリール、アルカリール又はアラルキル基である)

(式中、R′は独立に、 $H,C_1 \sim C_{12}$ のアルキル基又は置換アルキル基、及び $C_6 \sim C_{12}$ のアリール基又は置換アリール基から選択され、そして、 $A^{i}$ は独立に、 $A^{i}$ により定義されたものから選択され、 $A^{i}$ 基は一緒に結合して環状アセタール又はケタールを形成してもよい) $A^{i}$  (式中、 $A^{i}$  は上記の定義の通りである)並び

(式中、Rは上記の定義の通りである)

からなる群から選択された1個又はそれ以上の置換基を含む)

からなる群から選択され、該方法が少なくとも1種の該オレフィンを、0.1:1~20:1の範囲内に入るモル比の水素と一酸化炭素との混合物と触媒の存在下に接触させることからなり、そして、触媒が、

 $\alpha$ ,  $\alpha'$  ービス(ジフェニルホスフィノ)  $- \circ$  ーキシレン、

3,4ージクロロー $\alpha$ ,  $\alpha'$  ービス(ジフェニルホスフィノ) -  $\circ$  ーキシレン、

及びこれらの2個又はそれ以上の混合物

から選ばれた少なくとも一種の二座配位子との化学錯体 中のロジウムからなり、

該接触を、20~250℃の範囲内の温度及び15~800psigの 範囲内の圧力で、該オレフィンが該合成ガスと反応して アルデヒド生成物を生成するに十分な時間、反応域中で 行うヒドロホルミル化方法。

【請求項2】該二座配位子が更に、構造PR<sup>V</sup><sub>3</sub>(式中、各 R<sup>V</sup>は独立に、アルキル、アリール、アラルキル、アルカリール、環式脂肪族及びそれらの置換誘導体から選択され、そして式中、R<sup>V</sup>の置換誘導体には、アルキル、アルコキシ、アリールオキシ、アリール、アラルキル、アルカリール、アルコキシアルキル、環式脂肪族、ハロゲン、アルカノイル、アルカノイルオキシ、アルコキシカルボニル、ホルミル、カルボキシレート部分、スルホン酸部分又はアミノ部分のような置換基が含まれる)を有する少なくとも一種の一座配位子を含む、請求の範囲第1項に記載のヒドロホルミル化方法。

【請求項3】該一座配位子が、

トリフェニルホスフィン、

トリベンジルホスフィン、

ベンジルジフェニルホスフィン、

ジベンジルフェニルホスフィン、

トリシクロヘキシルホスフィン、

ジフェニルシクロヘキシルホスフィン、

ジフェニルー n -ブチルホスフィン、

トリス(3,4-ジクロロベンジル)ホスフィン及び

トリ(4-t-ブチルベンジル)ホスフィン

から選択される、請求の範囲第2項に記載のヒドロホルミル化方法。

【請求項4】オレフィンがプロピレンである請求の範囲 第1項に記載のヒドロホルミル化方法。 【請求項5】二座配位子のロジウムに対するモル比が1~50の範囲内である請求の範囲第1項に記載のヒドロホルミル化方法。

【請求項6】二座配位子のロジウムに対するモル比が2~30の範囲内である請求の範囲第1項に記載のヒドロホルミル化方法。

【請求項7】該反応域内の定常状態ヒドロホルミル化条件で、二座配位子のRhに対するモル比が2~20の範囲内に入り、Rh (mg) /溶剤 (mL) の比が0.07~0.28の範囲内に入り、[オレフィン供給L (STP) /分] Rhのmgの比が0.015~1.50の範囲内に入り、[CO又はH₂供給L (STP) /分] Rhのmg数の比が0.015~1.5の範囲内に入り、温度が80~150℃の範囲内に維持され、そして反応器圧力が240~280psigの範囲内に維持される、請求の範囲第1項に記載のヒドロホルミル化方法。

【請求項8】不飽和化合物をヒドロホルミル化してアルデヒドを製造する方法において、該不飽和化合物が、 $C_2 \sim C_{20}$ のモノオレフィン類、

非共役ポリオレフィン類及び

それらの置換誘導体(但し、該置換誘導体は、

-OR"; (式中、R"は、 $C_1 \sim C_{20}$ のアルキル、アリール、アルカリール、アラルキル又はアシル基である)

(式中、Rは、 $C_1 \sim C_{20}$ のアルキル、アリール、アルカリール又はアラルキル基である)

(式中、R´は独立に、 $H, C_1 \sim C_{12}$ のアルキル基又は置換アルキル基、及び $C_6 \sim C_{12}$ のアリール基又は置換アリール基から選択され、そして、各 $R^{iv}$ は独立に、R´により定義されたものから選択され、 $R^{iv}$ 基は一緒に結合して環状アセタール又はケタールを形成してもよい) $-SR^{\prime\prime}$ ; (式中、R $^{\prime\prime}$ は上記の定義の通りである)並びに

(式中、Rは上記の定義の通りである)

からなる群から選択された1個又はそれ以上の置換基を含む)

からなる群から選択され、該方法が少なくとも1種の該オレフィンを、0.1:1~20:1の範囲内に入るモル比の水

素と一酸化炭素との混合物と触媒の存在下に接触させる ことからなり、そして、触媒が、構造:

の二座配位子との化学錯体中のロジウムからなり、

該接触を、20~250℃の範囲内の温度及び15~800psigの 範囲内の圧力で、該オレフィンが該合成ガスと反応して アルデヒド生成物を生成するに十分な時間、反応域中で 行うヒドロホルミル化方法。

【請求項9】オレフィンがプロピレンである請求の範囲 第8項に記載のヒドロホルミル化方法。

【請求項10】二座配位子のロジウムに対するモル比が 1~50の範囲内である請求の範囲第8項に記載のヒドロホルミル化方法。

【請求項11】二座配位子のロジウムに対するモル比が2~30の範囲内である請求の範囲第8項に記載のヒドロホルミル化方法。

【請求項12】オレフィンがエチレンとプロピレンとの 混合物からなる請求の範囲第8項に記載のヒドロホルミ ル化方法。

【請求項13】 (a)  $\alpha$ ,  $\alpha'$  -ビス(ジフェニルホスフィノ)- $\alpha$ -キシレン、

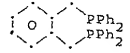
3,4-ジクロロー $\alpha$ ,  $\alpha'$  ービス (ジフェニルホスフィノ) ー  $\alpha$  ーキシレン、

及びこれらの2個又はそれ以上の混合物

からなる群から選択される、1/1の二座配位子/Rhのモル 比での二座配位子、

- (b) 1/1のH/Rhの原子比でのH並びに
- (c) 2/1のCO/Rhのモル比での一酸化炭素で、錯体化したロジウムを含んでなる触媒。

【請求項14】(a)1/1の二座配位子/Rhのモル比での以下の構造の二座配位子:



- (b) 1/1のH/Rhの原子比でのH並びに
- (c) 2/1のCO/Rhのモル比での一酸化炭素で、錯体化したロジウムを含んでなる触媒。

### 【発明の詳細な説明】

本発明は、オレフィンのロジウム接触ヒドロホルミル 化に関する。

#### 発明の背景

コバルト又はロジウム金属をベースとする触媒の存在 下で、オレフィンを水素及び一酸化炭素と接触させることによって、オレフィン類を炭素原子が一つ増加したア ルデヒドに転化させることは、当該技術分野でよく知られている。ロジウムベースの触媒は、コバルトベースの触媒に比べて、厳格さの少ない操作条件下でオレフィンのヒドロホルミル化を促進することができるという利点を有している。

先行技術のロジウムベースの触媒の一つの欠点は、例えばリガンドの分解の結果として成る期間経過後、当該物質が活性を失う性質にある。例えば、トリアリールホスフィン類は、ヒドロホルミル化反応条件下でアルキルジアリールホスフィン類に転化する傾向がある。これらのアルキルジアリールホスフィン類は、ロジウムの配位子として、トリアリールホスフィン類に比較してより低い活性の触媒を与える。

先行技術のロジウムベースの触媒の他の欠点は、必ずしも全てのロジウム塩がロジウム錯体の調製のための適切な出発物質ではないと言うことである。例えば、ロジウム錯体を活性なヒドロホルミル化触媒に変えるには、数時間の誘導期間が必要であることが、しばしば観察される。この問題点は、ロジウムのハロゲン化物含有化合物をロジウム錯体の調製に使用するとき特に重大である。

ロジウムベースの触媒系の更に他の欠点は、触媒調製のために使用されるロジウム金属のコスト高にある。触 媒コストを下げるために低レベルのロジウム金属を使用 すると、反応速度がしばしば低くなる。

従って、当該技術分野では、高活性、高選択率のロジウムベースのヒドロホルミル化触媒系についてのニーズが依然としてある。

また、 $\alpha$ ーオレフィン類のヒドロホルミル化のための選択的触媒系についても、当該分野で、引き続きニーズがある。特定の直鎖異性体対分岐鎖異性体比を有するアルデヒド生成物を製造するために適合させた触媒系が、特に価値がある。直鎖アルデヒドヒドロホルミル化生成物についての現存する大きな市場と同様に、分岐鎖アルデヒドの誘導体についての実質的な潜在市場があることは当業者の認めるところである。

高圧コバルトカルボニル触媒系を用いる、現在の工業的規模のヒドロホルミル化プラントは、直鎖及び分岐鎖アルデヒドの両方を市場量にみあって生産している。現在好ましい、ロジウムベースの触媒系、例えば、トリフェニルホスフィンーロジウム錯体を使用する低圧ヒドロホルミル化は、典型的には、高い選択率で直鎖のアルデヒド製品を生成せしめる。かくして、このような触媒系は、望ましい分岐鎖アルデヒド生成物の利用性を増大させない。

その他のロジウムベースのヒドロホルミル化触媒系、 例えば、トリシクロヘキシルホスフィンーロジウム錯体 又はジシクロヘキシルフェニルホスフィンーロジウム錯 体は、非常に低い直鎖対分岐鎖異性体比を有するアルデ ヒド混合生成物を生成する。実際、このような触媒系 は、しばしば、高圧コバルトベース触媒系よりも直鎖生成物への選択率が低い。従って、高圧コバルトベースの触媒系で得られる比率に匹敵する直鎖対分岐鎖生成比をもたらしながら、低圧で運転できる触媒系が、非常に望ましい。このような触媒系は、工業的アルデヒドの工業生産者を、コバルト触媒系に基づく高価な高圧法から、ロジウム触媒系に基づくもっと安価な低圧法へ変えさせるであろう。

#### 発明の目的

従って、本発明の目的は、高収率かつ高い転化速度で アルデヒドを生成する。オレフィンのロジウム促進ヒド ロホルミル化方法にある。

本発明の他の目的は、高い選択的反応で、即ち非常に 低レベルの副生物生成で、アルデヒドを生成する、オレ フィンのロジウム促進ヒドロホルミル化方法にある。

本発明の更に他の目的は、ヒドロホルミル化条件下で 長期間安定でかつ可溶性に維持されるロジウム錯体触媒 にある。

本発明の更に他の目的は、ロジウム触媒に低レベルの ロジウム及び低レベルの配位子を使用する、オレフィン のロジウム促進ヒドロホルミル化方法にある。

本発明の更に他の目的は、高圧ロジウム促進ヒドロホルミル化方法によって製造されるものに匹敵する、直鎖対分岐鎖異性体比率を有するアルデヒド製品を生成できる、ロジウムベースのヒドロホルミル化触媒系にある。

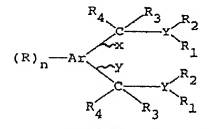
本発明の上記及びその他の目的は、本明細書の詳細な 記載及び付属する請求の範囲から明らかになるであろ う。

### 発明の開示

本発明により、本発明者らは、オレフィンのヒドロホルミル化に使用するための高選択性で、高活性なロジウム触媒を見出した。高収率のヒドロホルミル化生成物が、非常に低いレベルの望ましくない副生物で得られる。これらの新規な触媒は、比較的低いレベルのロジウム触媒及びそのための配位子を用いて、オレフィンのヒドロホルミル化を低圧で行えるようにする。

### 発明の詳細な記述

本発明により、本発明者らは、高い選択率で高収率の ヒドロホルミル化生成物を与えるヒドロホルミル化反応 触媒を見出した。このような反応は、下記の一般式:



(式中、Arは、6~14個の炭素原子を有する芳香族環式 化合物、例えば、フェニル、ナフチル、フェナントリル 及びアントラセニルから選択され、

×結合及びy結合は、環構造の隣接する炭素原子に結合しており、

各Rは、置換基として存在する場合には、独立に、アルキル、アルコキシ、アリールオキシ、アリール、アラルキル、アルカリール、アルコキシアルキル、環式脂肪族、ハロゲン(芳香族核上で×及び/又は y 結合が付いている炭素原子に隣接する炭素原子上のCI, Br 又は I を除く)、アルカノイル、アルカノイルオキシ、アルコキシカルボニル、ホルミル、カルボキシレート部分(moieties)、スルホン酸誘導体又はアミノ部分(moieties)から選択され、

nは、Arがフェニルであるとき0~4の範囲の整数 (whole number) であり、Arがナフチルであるとき0~ 6の範囲の整数であり、そしてArがフェナントリル又は アントラセニルであるとき0~8の範囲の整数であり、

各 $R_1$ 及び $R_2$ は、独立に、アルキル、アリール、アラルキル、アルカリール、環式脂肪族基及びそれらの置換誘導体から選択され、

各 $R_3$ 及び $R_4$ は、独立に、水素及び $R_1$ 置換基から選択され

上記アルキル基又は部分のそれぞれは、1~20個の炭素、好ましくは1~8個の炭素の直鎖又は分岐鎖であり

各アリール基は6~10個の環炭素を含み、

各環式脂肪族基は4~8個の環炭素を含み、そして、 各Yは、独立に、元素P, As, Sb及びBiから選択され る)

を有するホスフィン配位子(リガンド)と共に錯体化し た可溶性ロジウム触媒により促進される。

 $R_1$ 及び $R_2$ の置換誘導体には、アルキル、アルコキシ、アリールオキシ、アリール、アラルキル、アルカリール、アルコキシアルキル、環式脂肪族、ハロゲン、アルカノイル、アルカノイルオキシ、アルコキシカルボニル、ホルミル、カルボキシレート部分、スルホン酸部分又はアミノ部分のような置換基が含まれる。

この一般式を満足する代表的化合物には、 $\alpha$ ,  $\alpha'$  ー ビス(ジフェニルホスフィノ)ー o ーキシレン(OXY L)、3, 4 ージクロロー $\alpha$ ,  $\alpha'$  ービス(ジフェニルホスフィノ)ー o ーキシレン、 $\alpha$ ,  $\alpha'$  ービス〔ジ(p ートリフルオロメチルジフェニル)ホスフィノ〕ー o ーキシレン等並びにこれらの 2 個又はそれ以上の混合物が含まれる。

任意に、本発明の二座配位子は、構造 $PR_3$ (但し、各  $R^3$ は独立に、アルキル、アリール、アラルキル、アルカリール、環式脂肪族基及びこれらの置換誘導体から選択され、そして $R^3$ の置換誘導体には、アルキル、アルコキシ、アリールオキシ、アリール、アラルキル、アルカリール、アルコキシアルキル、環式脂肪族、ハロゲン、アルカノイル、アルカノイルオキシ、アルコキシカルボニ

ル、ホルミル、カルボキシレート部分、スルホン酸部分 又はアミノ部分のような置換基が含まれる)を有する一 座有機ホスフィン配位子と組み合わせて使用できる。代 表的な一座有機ホスフィン配位子には、トリフェニルホ スフィン、トリベンジルホスフィン、ベンジルジフェニ ルホスフィン、ジベンジルフェニルホスフィン、トリシ クロヘキシルホスフィン、ジフェニルシクロヘキシルホ スフィン、ジフェニルーnーブチルホスフィン、トリス (3,4ージクロロベンジル)ホスフィン、トリ(4ー t ーブチルベンジル)ホスフィン等が含まれる。このよう な混合物を使用すると、アルデヒド生成物の直鎖対分岐 鎖異性体比率に本質的に影響を及ぼさないで、触媒生成 率を増加させる傾向がある。

一座有機ホスフィン配位子を使用する場合には、適当な一座配位子/ロジウムモル比を広範囲に変えることができる。概括的に言って、ロジウム金属1モル当たり、約0.5~約200モルの一座配位子を使用できる。好ましくは、ロジウム1モル当たり約1~50モルの一座配位子の範囲内の比率が使用され、約2~30の範囲内の比率が最も好ましい。

多くのロジウム源が、使用するロジウム源がロジウムの可溶性カルボニル配位子錯体に転化できる限り、本発明の触媒の調製のためのロジウム成分として使用できる。適当なロジウム化合物には、ロジウム(I) ジカルボニルアセトニルアセトネート、ロジウム(II) 2-エチルヘキサノエート、ロジウム(II) 7セテート、ロジウム(O)カルボニル(例えば、100)116、116、116 (C00) 117 (116 (C00) 118 (116 (C00) 118 (117 (118 (11

残留するハロゲン化物の存在により起こされる低触媒活性の問題を避けることや残留するハロゲン化物イオンの腐食影響を避けることなどの理由で、ハロゲンを含まないロジウム化合物を使用するのが好ましい。更に、強鉱酸の塩類は、これらの化合物がヒドロホルミル化条件下でロジウム触媒活性に有害な酸を放出するので、ロジウムの原料として避けた方が好ましい。

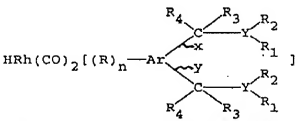
本発明者らは、ロジウム2ーエチルへキサノエートが、本発明の錯体触媒を製造するための特に好ましいロジウムの原料であることを見出した。それは、これが可溶性ロジウムの便利な原料であり、これがハロゲン化ロジウムのような無機ロジウムから効率的に調製できるからである。

高い触媒活性のために、ロジウム及びホスフィン成分の全ての取扱いを、例えば、N<sub>2</sub>, Ar等の不活性雰囲気下で行うことが好ましいが、本発明の実施で使用される触媒の調製のために、特別の設備は必要ではない。適当なロジウム化合物及び配位子の所定量を、適当な溶剤中で反応器に入れる。種々の触媒成分を反応器に入れる順序は限定されない。かくして、ロジウム成分を反応器に入

れ、次いでホスフィン成分を入れることができ、又は、 逆に、ホスフィン成分を反応器に入れ、次いでロジウム 成分を入れることができ、又はその代わりに、予め形成 したロジウムーホスフィン錯体を反応器に入れることも できる。

本発明の実施で溶剤を使用することを選択する場合に は、適当な溶剤には、ヒドロホルミル化方法に悪影響を 及ぼさず、触媒、オレフィン、水素及び一酸化炭素供原 料並びにヒドロホルミル化生成物に対し不活性なものが 含まれる。この性質を有する不活性溶剤は当業者による 知られており、例えばベンゼン、キシレン、トルエン並 びにそれらの置換誘導体、ペンタン類、ナフサ、ケロセ ン、鉱油、シクロヘキサン、シクロペンタン、エーテル 類、エステル類、エーテルエステル類、アルコール類、 アセタール類、ケトン類、水並びにこれらの種々の混合 物のような溶剤があげられる。好ましい溶剤は、ガス分 散反応器 (gas sparged reactor) 中で、大部分が残留 するように十分に高い沸点であるものであり、2,2,4-トリメチルー1,3ーペンタンジオールモノイソブチレー ト (TMPDMI; Eastman Kodak CompanyのEastman Chemical s DivisionからTexanol溶剤として入手できる)及び その異性体並びに次の蒸留塔の底に高沸点液体として残 留しているアルコール類、エステル類、アセタール類及 びヒドロキシアルデヒドのようなヒドロホルミル化反応 の副生物のような化合物を含む。

上記の出発物質及び方法を使用することにより作られた活性触媒は、主として構造:



(式中、Ar, Y, R, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, x, y及びnは、前記定義の通りである)

の化合物からなると信じられる。

本発明の方法は、広範囲な量のロジウムを用いて行うことができる。例えば、反応器域でオレフィン1モル当たり、ロジウムを約1×10<sup>-6</sup>モル(ロジウム金属基準で算出)のような少ない量の触媒が使用できる。このような低い触媒濃度は、反応速度がしばしばむしろ低くなるので一般的に商業的に望ましくない。運転できる触媒濃度として上限はないが、このような上限は一般的に、ロジウム金属の高いコスト及び反応器域でオレフィン1モル当たりロジウム約1×10<sup>-1</sup>モルより大きい触媒量で一般的に利点が得られないと言うことから決定される。オレフィン1モル当たり、ロジウム約1×10<sup>-5</sup>モル〜約5×10<sup>-2</sup>モルの範囲内の濃度が好ましい。約1×10<sup>-4</sup>~1×10<sup>-3</sup>の範囲内のロジウム濃度が最も好ましい。これ

は、ロジウムの最も効率的な利用が得られ、他方ロジウム成分のコストが商業的に妥当な量以内に維持されるからである。

二座配位子のロジウムに対するモル比は広範囲に変えることができる。典型的には、配位子対ロジウム比は、約1~50の範囲内で変わるであろう。好ましくは、配位子対ロジウムのモル比は、約2~30の範囲内で変わるであろう。最も好ましい態様に於いて、配位子対ロジウムのモル比は、約3~20の範囲内で変わるであろう。

本発明の実施に於いて、直鎖対分岐鎖アルデヒド生成物の選択率は、配位子/ロジウムのモル比により著しい影響を受けない。同様に、直鎖対分岐鎖生成物比は、ジフェニルベンジルホスフィン、トリベンジルホスフィンなどのような一座有機ホスフィン配位子の、追加の任意の存在により著しく影響を受けない。実際、驚くべきことに、全配位子/ロジウムモル比が増加すると、触媒活性が増加することが見出された。この触媒活性に於ける増加は、一座有機ホスフィン単独で観察される、配位子/ロジウムモル比が増加すると触媒活性を減少させるようになる傾向とは対照的に生じる。

本発明の実施に使用することが意図されるオレフィンには、2~20個の範囲内の炭素原子を含む、直鎖、分岐鎖又は環式の、末端又は内部のモノオレフィン類及び典型的には5~5,000個の範囲内の炭素原子を有する非共役ポリオレフィン類、例えばポリブタジエンが含まれ、上記のもののそれぞれは、ヒドロホルミル化方法と干渉しない基又は置換基を任意に含有する。ヒドロホルミル化方法と干渉しないこのような置換基には、

-0H

-OR''; (式中、R'' は、 $C_1 \sim C_{20}$ のアルキル、アリール、アルカリール、アラルキル又はアシル基である)

(式中、Rは、 $C_1 \sim C_{20}$ のアルキル、アリール、アルカリール又はアラルキル基である)

(式中、R'は独立に、H,  $C_1 \sim C_{12}$ のアルキル基又は置換アルキル基及び $C_6 \sim C_{12}$ のアリール基又は置換アリール基から選択され、そして、 $AR^{iv}$ は独立に、R'により定義されたものから選択され、 $R^{iv}$ 基は一緒に結合して環状アセタール又はケタールを形成してもよい)

-SR"; (式中、R"は上記の定義の通りである)及び

(式中、Rは上記の定義の通りである) が含まれる。

本発明の実施に使用することが意図されるこのような オレフィン類及び非共役ポリオレフィン類の置換誘導体 は、下記の式により表すことができる:

下記構造のアルコール類:

(式中、各R'は独立に、H,  $C_1 \sim C_{12}$ のアルキル若しくはアルケニル基又は置換アルキル若しくはアルケニル基及び $C_6 \sim C_{12}$ のアリール基又は置換アリール基から選択され、そして $\times$ は1 $\ge$ 20 $\ge$ 00間の整数である);

下記構造の化合物:

(式中、R'は上記定義の通りであり、R"は、C<sub>1</sub>~C<sub>20</sub>のアルキル、アリール、アルカリール、アラルキル又はアシル基であり、yはOと20との間で整数である);

下記構造のエステル類:

(式中、R' 及び×は上記定義の通りであり、そしてR は、 $C_1 \sim C_{20}$ のアルキル、アリール、アルカリール又はアラルキル基である);

下記構造のアセタール類及びケタール類:

(式中、R′及びyは上記定義の通りであり、そして各 $R^{iv}$ はR′に於けるように定義され、そして、2個の $R^{iv}$ 基は一緒に結合して環状アセタール又はケタールを形成してもよい);

下記構造のスルフィド類:

(式中、R', R" 及びyは前記定義通りである); そし

て、

下記構造のアミド類:

(式中、R',R及びyは前記定義の通りである)。

本発明の実施における使用に適した代表的  $\alpha$  ーオレフィン類は、エチレン、プロピレン、1ーブテン、2ーメチルプロピレン、2ーメチルー1ーブテン、1ーペンテン、1ーヘキセン、1ートプテン、1ーオクテン、2ーエチルー1ーへキセン、1ードデセン及び1ーオクタでもったのような内部オレフィン類及びシクロオクテンのような環式オレフィン類も、本発明の実施に有用である。更に、アリルアルコール、酢酸アリル、メチルビニルエーテル、エチルビニルエーテル、アリルエチルエーテル、酢酸ビニル、アクロレインジエチルアセタールなども有用である。所望ならば、オレフィン類、特にエチレン及びプロピレンの混合物も反応器へ供給できる。

本発明の実施で使用される好ましいオレフィン類は、 2~10個の範囲内の炭素原子を含み、2~4個の範囲内 の炭素原子を含むオレフィン類が好ましい。

本発明の方法は、どのような適当な反応容器内でも行うことができる。適当な反応容器には、当業者に公知であるようなガス分散反応器、液体溢流反応器、撹拌槽反応器、滴下床反応器(trickle bed reactor)等が含まれる。

低沸点生成物で本発明の方法を行うための現在好ましい反応器は、触媒が、未反応ガスにより上方へ除かれるアルデヒド生成物と共に反応域から離れないような、ガス分散反応器である。より高い沸点の生成物のために、生成物の取扱い及び回収を容易にするために、液体溢流型の反応器が更に適しているかも知れない。

ガス分散反応器で、オーバーヘッドのガスを蒸気/液体分離器で急冷し、アルデヒド生成物を凝縮させ、ガスを反応器へ再循環させ、一方、液体生成物を従来の方法により分離及び精製するために大気圧まで下げる。反応器からの側流又は副流(side draw)は、任意に、更に完全な生成物蒸留にかけることができる。少量の触媒が、反応媒体の側流と一緒に反応器から取り出される。生成物の回収に続いて、反応器へ戻す前に、触媒を任意に適当な再生処理にかけることができ、続いてそれに配位子を補給添加することができる。

本発明の方法は、約 $0\sim190^{\circ}$ Cの範囲内の温度で行う。約 $50\sim150^{\circ}$ Cの範囲内の温度が好ましく、 $75\sim125^{\circ}$ Cの範囲内の温度が最も好ましい。それは、このような温度での反応が、最少の触媒失活で優れた反応速度を与えるからである。

約15~1500psiaの範囲内の圧力が、ヒドロホルミル化 反応に典型的に使用される。好ましくは、約100~450ps iaの範囲内の反応圧力が使用され、約150~250psiaの範 囲内の反応圧力が最も好ましい。それは、経済的に魅力 のある反応速度がこれらの比較的低い反応圧力で得ら れ、そして低い反応圧力は、続いて反応装置の費用、追 加の圧縮機容量の必要性、ガス循環等を減少させるから である。

反応域での水素対一酸化炭素比は、広範囲に亘って変えることができる。典型的に、約0.5:1~10:1の水素対一酸化炭素比が使用される。約1:1~6:1の範囲内の水素対一酸化炭素比が好ましく、約1.1:1~5:1の範囲内の比が最も好ましい。それは、反応をこのような比で行った場合に、最少の副生物生成で高い触媒活性が得られるからである。

本発明の実施に使用される接触時間は、広範囲に亘っ て変えることができる。数秒から数時間の範囲内の反応 剤滞留時間で操作できる。全ガス流体に換算して、反応 剤空間速度は、典型的には、1~1000標準立方フィート /分/触媒立方フィート(SCF/M/C)の範囲内に入る。 好ましくは、25~200SCF/M/Cの範囲内の反応剤空間速度 が使用され、50~125SCF/M/Cの範囲内の反応剤空間速度 が最も好ましい。それは、このような空間速度で、ブチ ルアルデヒドのような比較的低分子量の生成物で生成物 生成速度と反応容器中の液体レベルとの間の望ましいバ ランスが達成されるからである。より低いガス流速で は、反応速度は反応域に存在する反応剤ガスのレベルに より制限され、一方、より高いガス流速では、反応器内 容物は追加の生成物の生成速度よりも速く容器から除か れる傾向がある。供給された所定のオレフィンでの好ま しいガス流速は、全反応器圧力、反応温度、生成物生成 速度等の関数である。

本発明のヒドロホルミル化方法のために使用される試薬は、触媒活性を減少させるか又は触媒を完全に失活させるかもしれない物質を実質的に含まないことが好ましい。即ち、共役ジエン類、アセチレン類、メルカプタン類、鉱酸類、ハロゲン化有機化合物及び遊離酸素のような物質は、一般に反応から除くべきである。少量の水は本発明のヒドロホルミル化方法に有害であるとは見出されなかったので、水の除去に関する特別の注意をはかる必要がないことが注目される。

下記の非限定的実施例を参照して、本発明を更に説明する。

#### 実施例

実施例に記載したヒドロホルミル化反応に使用した反応器は、底の付近の壁に溶接したステンレススチールフィルター要素を有する、4フィート×1インチ(内径)の垂直に保持したステンレススチール管からなる。管の底には排水バルブが設けられ、頂部には蒸発した生成物と未反応のガスとが反応器から出るサイドポートが設け

られている。管の頂端には、触媒を入れるために取り外 しができるネジ栓が設けられ、反応器中の触媒溶液(反 応媒体)の温度が正確に測定するサーモウエルが含まれ ている。水素及び一酸化炭素を、圧力調節器並びに、差 圧セル及び正確な流量を維持するための空気作動流量制 御バルブを使用する流量制御器を経由して、シリンダー から反応器へ供給する。シリンダーからの窒素の第三の 供給物は、圧力調節器及びニードルバルブ付きのロータ メーターを経由して反応器に入る。一酸化炭素は、酸素 不純物を除去するために、Engelhard Industries, Divis ion, Engelhard Minerals and Chemicals Corp., Newark, N.J.により市販されているような加熱した市販の「デオ キソ(deoxo)」装置を通す。水素と混合した窒素を、 反応器に入れる前に同様の「デオキソ」装置を通す。プ ロピレンは液体として予熱部分又はプレナム(plenum) チャンバーに供給し、そこで他の供給ガスと一緒にし、 ステンレススチールフィルター要素を経由して反応器に 入れる前に蒸発させる。プロピレンの供給速度は、液体 プロピレン供給速度を制御するための二一ドルバルブ付 き外装ロータメーターを使用した、液体プロピレンの入 った目盛り付き槽内でレベル降下速度(rate-of-leve Idrop) を使用して測定する。

運転に於いて、触媒は反応器の下部の溶液として含 め、反応ガスはフィルター要素から発散する泡として溶 液を通して分散させる。生成物のブチルアルデヒドは、 触媒溶液中で生成して溶液中に蓄積し、結局は未反応ガ スとの蒸気/液体平衡により蒸気として除かれる。この 型の反応器は、蒸気離脱又は蒸気分離反応器として知ら れている。熱ガスを前記サイドポートを通って反応器か ら出たとき冷却し、ブチルアルデヒド生成物を、いくら かの未反応のプロピレンと一緒に、適当な導管部材によ り前記サイドポートに接続した冷却高圧分離器内に捕集 する。凝縮しなかったガスは、反応器圧力を制御する背 圧調節器を経由して大気圧まで下げる。大気圧のガス流 を一連の3個のドライアイストラップに通すことによっ て、このガス流から追加のブチルアルデヒドが凝縮して 出てくる。1時間に1回、高圧分離器及びドライアイス の内容物を捕集し、一緒にする。1時間の間に得られた ブチルアルデヒドの重量及びそのノルマル/イソ比率 を、捕集した生成物の粗重量と組み合わせて標準ガス/ 液体クロマトグラフィー技術を使用して算出する。

実際に、触媒活性及びノルマル/イソ生成物比率が実質的に一定のレベルに達する状況を達成するために、この反応装置について大体1時間が必要である。

#### 例1 - 触媒性能の実験

0. 195リットルの2, 2, 4ートリメチル1, 3ーペンタンジオールモノイソブチレート中に溶解した、0. 0625gのロジウム(ロジウム 2ーエチルヘキサノエートとして)及び1. 44gの $\alpha$ ,  $\alpha$  ービス(ジフェニルホスフィノ)ー  $\alpha$  ーキシレンからなる触媒供給物を、前記の反応器系

に装入した。反応器を下記の条件下に維持した。 実験条件:

H<sub>2</sub>/CO比…5:1

H。流速…5.6リットル/分

CO流速…1.1リットル/分

N。流速…0.96リットル/分

プロピレンガス流速…1.92リットル/分、(STPで)

全反応圧力…260psig

反応温度…115℃

反応器を上記条件下で6時間運転した。触媒は、約2.38/1の直鎖対分岐異性体比を有するアルデヒドを、約3.42ポンドのブチルアルデヒド/1グラムのロジウム/1時間(1b. HBu/g-Rh-hr)の生成速度で生成した。

例2-水素及び一酸化炭素分圧を変化させた影響

下記の表に、ノルマル/イソ異性体生成物比を変えるために供給した反応器中の水素及び一酸化炭素の異なった分圧を使用した結果を要約する。下記に示した実験は、例1に於けると同じ濃度のロジウム及び $\alpha$ ,  $\alpha$  ービス(ジフェニルホスフィノ)- $\circ$  ーキシレン配位子を使用した。供給ガス中のプロピレン及び窒素分圧は、この実験で一定に保持し、水素及び一酸化炭素流量をそれらの分圧を調節するために変えた。

表 1

ロジウム/ $\alpha$ 、 $\alpha$ '-ビス(ジフェニルホスフィノ)-o-キシレン触媒で、115  $\mathbb C$ で、ノルマル/イソ( $\mathbb N$ /Iso)比への水素/一般炭素比の影響

### 供給物中の分圧、psia

| H <sub>2</sub> | CO  | Сз Нв | H₂/COĿĿ | N/<br>Iso比 | 固有活性、<br>lb.HBu/g Rh-hr |
|----------------|-----|-------|---------|------------|-------------------------|
| 161            | 31  | 55    | 5, 1/1  | 2.38/1     | 3,42                    |
| 146            | 49  | 52    | 3/1     | 2.44/1     | 1,91                    |
| 96             | 96  | 54    | 1/1     | 2,64/1     | 1.51                    |
| 79             | 113 | 56    | 0.7/1   | 2,85/1     | 1.04                    |

上記の結果は、生成物アルデヒドのノルマル/イソ (又は分岐)比が、単にH<sub>2</sub>/CO比を変えることによって1 0%より大きく増加することを示している。

#### 例3 - 触媒安定性の実験

窒素下で、ロジウム 2ーエチルへキサノエート(3 1.25mgのRh、0.3037ミリモルを含む)、 $\alpha$ ,  $\alpha'$  ービス(ジフェニルホスフィノ)ー  $\alpha$  ーキシレン配位子(0.35 g、0.73ミリモル)及び195mLのテキサノールから触媒混合物を調製した。これをアルゴン下で、例 1 に記載したベンチ規模のヒドロホルミル化反応器に装入した。プロピレンのヒドロホルミル化を、反応器温度115 $^{\circ}$ C、全操作圧力260psigで行った。反応器への下流量はリットルSTP/分で示す。水素3.36、一酸化炭素3.36、窒素0.96及びプロピレン1.92。ブチルアルデヒド生成物を1時間毎に捕集し、例 1 に記載したようにして分析した。操作時

間の終わりに、プロピレン及び窒素供給を停止し、水素及び一酸化炭素流れをそれぞれ0.1リットル/分に減少させた。反応器を一夜260psig及び115℃に維持した。翌朝、プロピレン及び窒素供給を再び開始し、そしてヒドロホルミル化反応を第一日について記載した条件下で行った。この方法を、4日間のヒドロホルミル化を行うように繰り返した。

| 表         | 2         |
|-----------|-----------|
| 115℃でロジウム | 4/α,α'-ビス |
| (ジフェニルホス  | マィノ)-ο-キ  |
| シレン触媒プロビ  | ピレンヒドロホ   |

## ルミル化で、4日の実験

| <u>日</u> | 触媒活性、1b HBu/g Rh-Hr | N/Iso比 |
|----------|---------------------|--------|
| 1        | 1,613               | 2.76   |
| 2        | 1,663               | 2, 75  |
| 3        | 1.700               | 2, 73  |
| 4        | 1,676               | 2.76   |

表2に示した結果は、期間中一定の触媒活性及び所定のn/iso生成物比への選択率を維持する。この触媒の性能を示している。

#### 例4一比較

これらの実験は、本発明の範囲内に入らないキレート配位子を使用して、例3と同じ方法を使用して行った。下記の例のそれぞれに於いて、触媒装入物は、2ーエチルヘキサノエート塩として装入したRh31.25mg、0.3037ミリモル及び195mLのテキサノール(Texanol)に溶解した0.73ミリモルのキレート配位子から窒素下で調製した。これらの実験の期間は3日であった。下記のデータは、本発明のキレートで観察されたものよりも更に速く減退する触媒活性を示している。

## 表 3 115℃でRh/トランス-1,2-ビス (ジフェニルホスフィノメチル) -3,3-ジメチルシクロブタン触 媒プロピレンヒドロホルミル化

| 日 | 触媒活性、1b HBu/g Rh-Hr | N/Iso比 |
|---|---------------------|--------|
| 1 | 2,612               | 4, 93  |
| 2 | 2.441               | 4.92   |
| 3 | 2,058               | 4.73   |

で、3日の実験

## <u>表</u> 4 115℃でPh/<u>エンド</u>、シス**-2,3-**ビス(ジフェニルホスフィノ

ビス(ジフェニルホスフィノ メチル)[2,2,1]ビシクロヘプ タン触媒プロピレンヒドロホ ルミル化で、3日の実験

| 触媒活性、1b HBu/g Rh-Hr | N/Iso比       |
|---------------------|--------------|
| 1.06                | 2, 93        |
| 1.02                | 2,99         |
| 0.79                | 2.49         |
|                     | 1.06<br>1.02 |

これは、より高級の $\alpha$ ーオレフィンで本発明を使用する例である。

ヒドロホルミル化

ニルホスフィノ) - o - キシレンでの、1 - オクテンの

磁気駆動撹拌機を取り付けた300mLのステンレススチ ール製オートクレーブに、窒素下でロジウム(2-エチ ルヘキサノエート塩として装入した、ロジウム14.55m g、0.14ミリモル)、 $\alpha$ ,  $\alpha'$  ービス (ジフェニルホス フィノ) - o - キシレン配位子(0.16g、0.34ミリモ ル)、1-オクテン(22.44g)及びトルエン(70mL)を 装入した。これを、水素/一酸化炭素の1/1混合物(合 成ガス) で300psigに加圧し、105℃に加熱した。圧力が 250psigに低下した時はいつも、オートクレーブを合成 ガス混合物で300psigに再加圧した。反応を105℃で2時 間維持し、その間460psigの全圧力低下が観察された。 混合物をガス/液体クロマトグラフィーにより分析し て、1-オクテンの94.3%転化が示された。装入した1 ーオクテン基準で異性体ノナナール生成物への90.6%収 率が得られた。直鎖/分岐ノナナール生成物の比率は3. 47/1であった。

比較として、ロジウムー $\alpha$ ,  $\alpha$ 'ービス(ジフェニルホスフィノ)ーoーキシレン触媒での1ーオクテンの反応を、上記に記載したようにして繰り返し、並行する比較として、先行技術系は、使用した触媒が、 $\alpha$ ,  $\alpha$ 'ービス(ジフェニルホスフィノ)ーoーキシレン/白金/錫の2/1/5のモル比での組合せであった他は、同じ条件で行った。錫成分は $SnCl_2 \cdot 2H_2O$ として反応器に装入し、そして白金はビス(ベンゾニトリル) $PtCl_2$ として装入した。その結果を下記に要約する。

|    | 表_      |        | <u>5</u>  |
|----|---------|--------|-----------|
|    | 転化した1ース | ナクテンの% | 直鎖/分岐ノナナー |
| 金属 | イソオクテン  | ノナナール  | ル比        |
| Rh | 3.22    | 92, 22 | 3.03      |
| Pt | 2.41    | 微量     | 直鎖ノナナールのみ |

これらの結果は、ロジウム  $\alpha$ ,  $\alpha$  一ビス (ジフェニルホスフィノ) 一  $\alpha$  一キシレン触媒系が、先行技術のPt ベースの系よりもオレフィンヒドロホルミル化に対して一層有効であることを示している。 本発明のヒドロホルミル化方法は直鎖及び分岐鎖アルデヒド生成物の望ましい混合物を生成し、他方、先行技術触媒は直鎖アルデヒドのみを生成することに注目されたい。先行技術触媒はヒドロホルミル化に対するよりもオレフィン異性化に対して一層有効であることも注目される。反対に、本発明のヒドロホルミル化方法は、非常に少量の異性化した物質のみを生成する。

#### 例6

これらの例では、2-エチルヘキサノエートとして装 入したロジウム33.45mg (0.325ミリモル) 及び180mLの テキサノール中に溶解した $\alpha$ ,  $\alpha'$  ービス (ジフェニル ホスフィノ) - o - キシレン配位子(0.77g、1.62ミリ モル)の触媒装入物を使用した。実験1~14は、例1に 記載した装置で行ったプロピレンヒドロホルミル化実験 である。反応器の全圧は260psigであり、反応器温度は1 15℃であった。本例のそれぞれに於いて、水素、プロピ レン、一酸化炭素及び窒素供給速度は、反応器への装入 物中に存在すべきこれらの反応剤の異なった分圧を作る ために変えた。実験 1 から14まで、 $Rh/\alpha$ ,  $\alpha'$  ービス (ジフェニルホスフィノ) - o - キシレン触媒の触媒活 性に、反応剤分圧を変化させた影響を示している。デー タを表6に示す。水素、一酸化炭素及びプロピレンの分 圧をpsigで記録し、触媒活性をブチルアルデヒドのポン ド/1グラムのロジウム/1時間 (1b. HBu/g Rh-hr) とし て表す。

| 表          | 6         |
|------------|-----------|
| プロピレンのヒ    | ドロホルミル    |
| 化での115℃で   | の5/1α,α'- |
| ビス(ジフェニハ   | レホスフィノ)   |
| -o−キシレン/Rh | 触媒について    |
| の動力学的デー    | 9         |

| 実験 | 供給原料   | 中の分圧     | .ps ia | 触媒活性           |
|----|--------|----------|--------|----------------|
| 番号 | $H_2$  | $\infty$ | C3 H6  | 16 HBu/g Rh-hr |
| 1  | 121.8  | 40.7     | 85, 1  | 4.35           |
| 2  | 123, 5 | 28.6     | 82, 2  | 6.78           |
| 3  | 121,5  | 52, 2    | 85, 3  | 2,86           |
| 4  | 123.0  | 68, 8    | 82, 9  | 2.20           |
| 5  | 123.3  | 41.2     | 55.0   | 3.07           |
| 6  | 122, 7 | 41,0     | 43,8   | 2,47           |

| 実験 | 供給原料           | 中の分圧  | psia  | 触媒活性           |
|----|----------------|-------|-------|----------------|
| 番号 | H <sub>2</sub> | CO    | C3 H6 | 1b HBu/g Rh-hr |
| 7  | 121.8          | 40.7  | 71.3  | 4.57           |
| 8  | 126,8          | 42, 4 | 91, 1 | 5.34           |
| 9  | 118.2          | 41.5  | 81.0  | 4.67           |
| 10 | 152, 2         | 41.5  | 81.0  | 5,32           |
| 11 | 81.8           | 40.3  | 86.4  | 3,94           |
| 12 | 134.2          | 41.2  | 82, 5 | 4.26           |
| 13 | 100.4          | 41,2  | 82, 5 | 3,63           |
| 14 | 98.6           | 40.5  | 85, 9 | 4.42           |

表6のデータは、触媒活性を反応剤分圧の項で記載するカ則速度(power law rate)表現を導くために使用した。下記の式は、115℃でのRh/OXYL触媒の触媒活性を、反応器へのpsiaでの供給原料中の反応剤の分圧の関数として記載する。

#### Lb HBu/g Rh-Hr

=1.16  $[H_2]$  0.52 [CO] -1.38  $[C_3H_6]$  0.89

上記のカ則速度表現は、一酸化炭素分圧の、 $Rh/\alpha$ ,  $\alpha'$  ービス(ジフェニルホスフィノ)ー o ーキシレン触 媒の触媒活性への驚異的に強い影響を反映している。先 行技術のロジウムベースのヒドロホルミル化系に対照的 に、比較的低いCO分圧が望ましい。

### 例7 -配位子/ロジウム比を変えた影響

これらの実験は、触媒中の $\alpha$ ,  $\alpha'$  ービス(ジフェニルホスフィノ)-o-キシレン/Rhのモル比が、線状アルデヒド生成物への選択率には少ない影響を有しているが、モル比を増加させると触媒活性が増加することを示している。これらの実施例では、190mLの溶剤テキサノール中に溶解した2-エチルヘキサノエートとして装入したロジウム33.45mgを使用した。下記の表は、115℃でのプロピレンのヒドロホルミル化で $\alpha$ ,  $\alpha'$  ービス(ジフェニルホスフィノ)-o-キシレン/Rhモル比を変化させた影響を示している。装置及び一般的な方法は、例1に記載したものと同じであった。これらの例で使用した反応剤流れは、水素4.31L/分STP、一酸化炭素1.44L/分STP、プロピレン2.88L/分STP、及び窒素0.96L/分STPであった。

表 7 プロピレンのヒドロホルミ ル化へのα,α'-ビス(ジフェニルホスフィノ)-o-キシ レン/Rhモル比の影響

| 実験番号 | OXYL/Rh モル比 | N/Iso比 | 触媒活性、1b<br>HBu/g Rh-Hr |
|------|-------------|--------|------------------------|
| 15   | 1.2/1       | 2,33/1 | 1.77                   |
| 16   | 1,5/1       | 2,28/1 | 2, 31                  |
| 17   | 2,0/1       | 2,26/1 | 3, 20                  |
| 18   | 3,5/1       | 2,22/1 | 4, 32                  |
| 19   | 5,0/1       | 2,27/1 | 4, 64                  |

\* OXYL=α, α'-ビス(ジフェニルホスフィノ)-0-キシレン

これらの結果は、触媒活性が、n/i so生成物比へのどのような著しい影響も無しに、増加した配位子/ロジウム比で驚異的に増加していることを示している。 例8-一座/二座混合配位子の使用

例7の実験方法を、キレート配位子α,α'ビス(ジフェニルホスフィノ)ーοーキシレン、及び一座リン配位子の混合物で繰り返した。表8に、異なった一座/Rhモル比及び一座プラスキレート/Rhモル比での、本発明のヒドロホルミル化反応系への一座配位子の添加の影響を示している。

表 8

115 ℃でのプロピレンのヒドロホルミル化で、α,α′- ビス(ジフェニルホスフィノ) - o - キシレン/Rh〔OXYL/Rh〕触媒への、一座配位子の添加

| 実験    | 一座            | 一座ホスフィン | N/Iso | 触媒活性           |
|-------|---------------|---------|-------|----------------|
| 番号    | ホスフィン         | /Rhのモル比 | 比     | 1b HBu/g Rh-hr |
|       |               |         |       |                |
| A. 2/ | 1 OXYL/Rh     |         |       |                |
| 17    |               | 0/1     | 2.26  | 3.20           |
| 20    | DP BzP        | 3/1     | 2.28  | 3.91           |
| 21    | DP BzP        | 6/1     | 2.29  | 4.92           |
| 22    | TBP           | 3/1     | 2.27  | 3,53           |
| 23    | TBP           | 6/1     | 2.23  | 4.98           |
| B. 2/ | '1 OXYL/Rh**  |         |       |                |
| 24    | _             | _       | 2.32  | 2.78           |
| 25    | TBP           | 6/1     | 2.27  | 4.89           |
| 26    | TCHP          | 3/1     | 2.30  | 4.10           |
| 27    | TCHP          | 6/1     | 2.31  | 4.30           |
| 28    | TOP           | 3/1     | 2.43  | 2.10           |
| 29    | TOP           | 6/1     | 2.58  | 1.05           |
| C. 2/ | '1 OXYL/Rh*** |         |       |                |
| 30    |               | _       | 2.45  | 2.94           |
| 31    | OXYL          | 5/1**** | 2.40  | 4. 28          |
| 32    | TBP           | 5/1     | 2, 36 | 4.47           |
| 33    | TDCBP         | 6/1     | 2.40  | 3, 30          |
| 34    | TTBBP         | 6/1 .   | 2.34  | 4.50           |
| 35    | TPP           | 6/1     | 2.34  | 5.34           |
| 36    | DPCHP         | 6/1     | 2, 33 | 4, 90          |
| 37    | DPBP          | 6/1     | 2. 24 | 5.57           |

<sup>\*</sup> $0XYL = \alpha$ ,  $\alpha' - EZ$  (ジフェニルホスフィノ) - o ーキシレン

DPBzP=ジフェニルベンジルホスフィン

TBP=トリベンジルホスフィン

TCHP=トリシクロヘキシルホスフィン

TOP=トリーnーオクチルホスフィン

TDCBP=トリス (3,4ージクロロベンジル) ホスフィン TTBBP=トリ (4 -第三ブチルベンジル) ホスフィン TPP=トリフェニルホスフィン

DPCHP=ジフェニルシクロヘキシルホスフィン DPBP=ジフェニルーnーブチルホスフィン

## \* \* 実験条件:

 $H_2/COLL = 2.5:1$ 

H。流速=4.31リットル/分

CO流速=1.71リットル/分

N<sub>2</sub>流速=0.96リットル/分

プロピレンガス流量=2.88リットル/分 全反応圧カ=260psig 反応温度=115℃

試薬を前の実験に於けるようにして装入。

- \*\*\*実験条件は上記脚注\*\*と同じであり、触媒装入は、溶剤200mL中のRh25mgの減少した濃度であった。
- \* \* \* \* この数値は全0XYL/Rhのモル比である。

実験20及び21は、一座配位子のジフェニルベンジルホスフィン (DPBzP) の添加が、33.45mgのロジウムを含有する触媒の触媒活性を、2.0/1モル比の $\alpha$ ,  $\alpha$  ービス (ジフェニルホスフィノ) ー o ーキシレン/Rhを使用したとき、n/iso生成物比に於けるどのような実質的変化も起こすこと無しに、驚異的に増加させることを示している。実験22,23,25及び32は、 $\alpha$ ,  $\alpha$  ービス (ジフェニルホスフィノ) ー o ーキシレン/Rh触媒に、一座配位子トリベンジルホスフィン (TBP) を添加する利益に関して、同様の実例を与える。

実験26及び27は、比較的立体障害性の一座配位子ホスフィン(トリシクロヘキシルホスフィン、TCHP)を添加することの有利な影響を示し、実験33~37は、他の弱い塩基性及び/又は立体障害性ホスフィン配位子の添加により得られる有利な影響を示している。

対照的に、実験28及び29は、トリーnーオクチルホスフィン (TOP) のような強い塩基性の非障害性ホスフィンが、全体的な触媒活性に望ましい有利な強い影響を有しないことを示している。

表8に表される結果を要約すると、立体障害性及び又は強い塩基性のホスフィンが増大した触媒活性を与え、他方、強い塩基性、非障害性のホスフィンが触媒活性を 増大させるとは見えないことが分かる。

本発明をその特別の態様を参照して詳細に記載した。 しかしながら、変形及び修正が本発明の精神及び範囲内 で有効であることが理解されるであろう。

#### フロントページの続き

(51) Int. CI. <sup>6</sup> 識別記号 // CO7B 61/00 3 O O CO7C 69/66 233/31

(72) 発明者 パケット, トーマス アレン

アメリカ合衆国, テキサス 75601, ロ ングビュー, ジェイミー コート 306

(72) 発明者 スタビノハ, ジェローム レナード アメリカ合衆国, テキサス 75601, ロ ングビュー, テレーズ 204

(72) 発明者 バンダービルト, ジェフリー ジェイム ズ

アメリカ合衆国, テキサス 75604, ロングビュー, ウッドハロウ コート 2403 FΙ

C O 7 B 61/00 3 O O C O 7 C 69/66 233/31

(56)参考文献 米国特許4774362 (US, A) 米国特許4755624 (US, A)

(58)調査した分野(Int. Cl. <sup>6</sup>, DB名)

CO7C 47/02 - 47/198

CO7C 45/50

B01J 31/22 - 31/24

CO7B 61/00

CA (STN)

WPI/L (QUESTEL) EPAT (QUESTEL)